



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 17. Juni 2004 (17.06.2004)

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum

Internationales Büro

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/050617 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07D 203/08, 487/08
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2003/013424
- (22) Internationales Anmeldedatum:

28. November 2003 (28.11.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 102 56 494.9 3. Dezember 2002 (03.12.2002) D
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; ., 67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): DECKER, Jürgen [DE/DE]; Bartholomäus-Weltz-Platz 4, 67346 Speyer (DE). ADAMS, Stefan [DE/DE]; Wissmannstr. 77, 67065 Ludwigshafen (DE).
- (74) Anwalt: ISENBRUCK, Günter; ISENBRUCK BÖSL HÖRSCHLER WICHMANN HUHN, Patentanwälte, Theodor-Heuss-Anlage 12, 68165 Mannheim (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: STABILISED COMPOSITIONS CONTAINING POLYFUNCTIONAL AZIRIDINE COMPOUNDS AS HARDENING CONSTITUENTS

(54) Bezeichnung: STABILISIERTE ZUSAMMENSETZUNGEN, ENTHALTEND POLYFUNKTIONELLE AZIRIDINVER-BINDUNGEN ALS HÄRTERKOMPONENTE

(57) Abstract: The invention relates to a composition consisting of at least one polyfunctional aziridine compound and 1,4-diazabi-cyclo[2.2.2] octane, and to a method for producing the same. The invention also relates to the use of said composition as a hardening constituent for formulations in the fields of leather treatment, coating, textile printing, and paint.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft eine Zusammensetzung aus mindestens einer polyfunktionellen Aziridinverbindung und 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan sowie ein Verfahren zu deren Herstellung. Weiterer Gegenstand der vorliegenden
Erfindung ist die Verwendung dieser Zusammensetzung als Härterkomponente für Formulierungen im Bereich der Lederbehandlung,
der Beschichtungen, des Textildrucks und der Lacke.



30

STABILISIERTE ZUSAMMENSETZUNGEN, ENTHALTEND POLYFUNKTIONELLE AZIRIDINVERBINDUNGEN ALS HÄRTERKOMPONENTE

Die vorliegende Erfindung betrifft eine Zusammensetzung, die mindestens eine polyfunktionelle Aziridinverbindung und 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan enthält, sowie ein Verfahren zu deren Herstellung. Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung dieser Zusammensetzung als Härterkomponente. Darüber hinaus betrifft die vorliegende Erfindung die Verwendung von 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan zur Stabilisierung von aziridinhaltigen Verbindungen und Zusammensetzungen.

15 Aziridinverbindungen sind bereits seit langem bekannt und werden vielfach als Härterkomponenten z. B. für Formulierungen im Bereich der Lederbehandlung verwendet. Aziridine sind infolge ihrer Ringspannung reaktive Verbindungen, die mit einer Vielzahl an Reagenzien unter Ringöffnung reagieren. Ein Nachteil dieser hohen Reaktivität der Aziridineinheit ist die nur eingeschränkte Lagerfähigkeit der Aziridinverbindungen, da die Produkte mit sich selbst reagieren und verdicken können. Eine solche Verdickung setzt die Wirksamkeit von Aziridinverbindungen als Härterkomponenten herab, da einerseits die Anzahl der aktiven Aziridineinheiten sinkt und andererseits die Löslichkeit und die Verdünnbarkeit der Härterkomponente abnimmt. Im Extremfall führt eine Verdickung zu einem völlig unlöslichen und damit unbrauchbaren Härterprodukt. Im Stand der Technik sind unterschiedliche Verfahren zur Stabilisierung von Aziridinverbindungen beschrieben.

Die US 3,671,256 beschreibt die Verwendung von Aziridineinheiten in der Seitenkette von Polymerhärtern, wobei die Aziridineinheiten durch Verdünnung in geeigneten, nicht reaktiven Lösemitteln stabilisiert werden.

Die US 4,960,687 beschreibt ein Verfahren zur Herstellung einer Trägerschicht für einen photographischen Film. In diesem Verfahren wird unter anderem eine aziridinhaltige Verbindung als Härterkomponente verwendet. Aufgrund der geringen Stabilität dieser Aziri-

dinverbindung muss sie durch die Einstellung eines pH-Wertes zwischen 9,0 und 11,5 in einem wässrigen System stabilisiert werden.

Nachteilig an diesen Stabilisierungsmethoden von Aziridinverbindungen ist, dass der Anwender bei der Verwendung von aziridinhaltigen Verbindungen entweder an ein bestimmtes Lösemittel oder aber an die Verwendung von wässrigen Lösungen mit bestimmten pH-Werten gebunden ist. Insbesondere die Verwendung von wässrigen Lösungen von aziridinhaltigen Zusammensetzungen kann zu Schwierigkeiten führen, da manche aziridinhaltige Verbindung in Gegenwart von Wasser nur eine begrenzte Haltbarkeit aufweist.

10

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung besteht somit darin, eine nicht-wässrige aziridinhaltige Zusammensetzung bereitzustellen, in der die Aziridineinheit ohne die in Rede stehenden Nachteile stabilisiert wird. Ferner soll ein Verfahren zur Herstellung dieser aziridinhaltigen Zusammensetzung bereitgestellt werden.

15

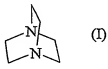
20

25

Es wurde erfindungsgemäß gefunden, dass 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan stabilisierend auf polyfunktionelle Aziridinverbindungen wirkt.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit eine Zusammensetzung, die mindestens eine polyfunktionelle Aziridinverbindung und 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan enthält.

1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan (I), DABCO genannt, ist ein bicyclisches Triethylendiamin, das durch Erhitzen von N-Hydroxyethylpiperazin hergestellt werden kann, und hauptsächlich als Katalysator bei der Polyurethan-Verschäumung und bei Veresterungen verwendet wird.



Die erfindungsgemäße Zusammensetzung enthält mindestens eine polyfunktionelle Aziridinverbindung mit mindestens zwei Struktureinheiten der allgemeinen Formel (II),

$$-N$$
 R^{1}
 R^{2}

wobei R¹ und R², unabhängig voneinander, jeweils ein Wasserstoffatom oder einen gegebenenfalls funktionalisierten Alkyl-, Alkenyl-, Aryl- oder Aralkylrest bedeuten.

Der Gehalt an 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan in der erfindungsgemäßen Zusammensetzung beträgt vorzugsweise 0,1 bis 10 Gew.-%, insbesondere 0,3 bis 5 Gew.-%, bevorzugt 0,5 bis 2,5 Gew.-%, jeweils bezogen auf die Zusammensetzung.

Die polyfunktionelle Aziridinverbindung, die in der erfindungsgemäßen Zusammensetzung enthalten ist, kann vorzugsweise ausgewählt werden aus der Gruppe bestehend aus den Michael-Additionsprodukten von gegebenenfalls substituiertem Ethylenimin an Ester von mehrwertigen Alkoholen mit α,β -ungesättigten Carbonsäuren und den Additionsprodukten von gegebenenfalls substituiertem Ethylenimin an Polyisocyanaten.

Geeignete Alkoholkomponenten sind beispielsweise Trimethylolpropan, Neopentylglykol, Glycerin, Pentaerythrit, 4,4'-Isopropylidendiphenol und 4,4'-Methylendiphenol. Als α,β -ungesättigte Carbonsäuren kommen beispielsweise Acryl- und Methacrylsäure, Crotonsäure und Zimtsäure in Frage.

Besonders bevorzugt enthält die erfindungsgemäße Zusammensetzung Acrylsäureester.

20

25

30

10

15

Die korrespondierenden mehrwertigen Alkohole der α,β -ungesättigten Carbonsäureester können gegebenenfalls Alkohole sein, die an ihren OH-Funktionen teilweise oder vollständig mit Alkylenoxiden einfach oder mehrfach verlängert sind. Hierbei kann es sich beispielsweise um die mit Alkylenoxiden einfach oder mehrfach verlängerten oben genannten Alkohole handeln. Diesbezüglich wird auch auf die US 4,605,698 verwiesen, dessen Offenbarung durch Bezugnahme in die vorliegende Erfindung eingeschlossen ist. Erfindungsgemäß besonders geeignete Alkylenoxide sind Ethylenoxid und Propylenoxid.

Beispiele für erfindungsgemäß geeignete Aziridine sind Trimethylolpropantris-(beta-aziridino)-propionat, Neopentylglykoldi-(beta-aziridino)-propionat, Glycerintris-(beta-aziridino)-propionat, Pentaerythrittetra-(beta-aziridino)-propionat, 4,4'-Isopropylidendiphenoldi-(beta-aziridino)-propionat, 1,6-Hexamethylen-di-(N,N-ethylenharnstoff), 4,4'-Methylen-bis-(phenyl-N,N-ethylenharnstoff), 1,3,5-Tris-(\omega-hexamethylen-N,N-ethylenharnstoff)-biuret und Gemische davon.

WO 2004/050617



Die polyfunktionellen Aziridinverbindungen können gegebenenfalls an ihren Aziridineinheiten substituiert sein.

-4-

Die erfindungsgemäße Zusammensetzung umfasst gegebenenfalls zusätzlich ein Lösemittel, das vorzugsweise eines oder mehrere der folgenden Merkmale aufweist: nicht reaktiv, organisch, wässrig mischbar, polar, nicht toxisch und preiswert. Erfindungsgemäß besonders geeignet sind polare, nicht reaktive Lösemittel, wie beispielsweise Diacetonalkohol oder N-Methylpyrrolidinon. Der Gehalt an Lösemittel in der erfindungsgemäßen Zusammensetzung beträgt vorzugsweise 1 bis 50 Gew.-%, besonders bevorzugt 2 bis 40 Gew.-%, insbesondere 3 bis 30 Gew.-%, speziell 4 bis 20 Gew.-%, jeweils bezogen auf die Zusammensetzung.

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Zusammensetzung aus einer polyfunktionellen Aziridinverbindung und 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan. Zu diesem Zweck wird eine Mischung aus gegebenenfalls substituiertem Ethylenimin und 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan bereitgestellt und mit mindestens einem α,β -ungesättigten Carbonsäureester und/oder mindestens einem Polyisocyanat versetzt.

Der Ester ist vorzugsweise ein mehrfach mit α,β-ungesättigten Carbonsäuren veresterter Alkohol. Der Alkohol wird vorzugsweise ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Trimethylolpropan, Neopentylglykol, Glycerin, Pentaerythrit, 4,4'-Isopropylidendiphenol und 4,4'-Methylendiphenol. Als α,β-ungesättigten Carbonsäuren kommen beispielsweise Acryl- und Methacrylsäure, Crotonsäure und Zimtsäure in Frage.

25

35

5

10

15

Besonders bevorzugt werden Acrylsäureester in der erfindungsgemäßen Zusammensetzung verwendet.

Der Alkohol kann gegebenenfalls an seinen OH-Funktionen teilweise oder vollständig mit Alkylenoxideinheiten einfach oder mehrfach verlängert sein. Erfindungsgemäß besonders geeignet sind hierfür Ethylenoxid und Propylenoxid.

Das Polyisocyanat wird vorzugsweise ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Hexamethylendiisocyanat, 4,4'-Methylen-bis-(phenylisocyanat) und 1,3,5-Tris(ω-hexamethylenisocyanato)-biuret.

Die Erfindung betrifft auch die durch dieses Verfahren erhältlichen Zusammensetzungen.

Ferner betrifft die vorliegenden Erfindung die Verwendung der erfindungsgemäßen Zusammensetzung als Härterkomponente für Formulierungen im Bereich der Lederbehandlung, der Beschichtungen, des Textildrucks und der Lacke, wobei die Lacke insbesondere im Bereich der Straßenmarkierung und der Anstrichfarben verwendet werden können. Die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen erhöhen dabei die Wasserfestigkeit der Lacke.

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung von 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan zur Stabilisierung von aziridinhaltigen Verbindungen und Zusammensetzungen.

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung Lederbehandlungsmittel, Beschichtungsmittel, Textildruckmittel oder Lacke, welche die erfindungsgemäße Zusammensetzung als Härterkomponente enthalten. Dabei dienen die Lacke, die die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen enthalten, vorzugsweise zur Straßenmarkierung oder als Anstrichfarben.

Die Lederbehandlungsmittel sind vorzugsweise wässrig.

20

15

5

Der Anteil an erfindungsgemäßer Zusammensetzung in den Lederbehandlungsmitteln beträgt vorzugsweise 0 bis 5 Gew.-%, besonders bevorzugt 0,1 bis 4 Gew.-%, insbesondere 0,2 bis 3 Gew.-%, speziell 0,3 bis 2 Gew.-%, jeweils bezogen auf das Lederbehandlungsmittel.

25

Die Lederbehandlungsmittel können gegebenenfalls weitere, für Lederrezepturen übliche Zusatzstoffe aufweisen. Beispiele hierfür sind Farbpigmente, Füllmittel, Bindemittel, Grundierungen, (Matt-)Appreturen, Wachse, Griffmittel, Entschäumer, Verlaufsmittel und Farbstoffe.

30

Der Anteil an Zusatzstoffen in diesen Lederbehandlungsmitteln beträgt vorzugsweise 0 bis 75 Gew.-%, besonders bevorzugt 10 bis 65 Gew.-%, insbesondere 20 bis 60 Gew.-%, speziell 25 bis 55 Gew.-%, jeweils bezogen auf das Lederbehandlungsmittel.

5

10

Die vorliegende Erfindung zeigt eine Reihe von Vorteilen gegenüber dem Stand der Technik.

Erfindungsgemäß erfolgt die Stabilisierung der polyfunktionellen Aziridinverbindungen durch 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan. Eine Verwendung von bestimmten Lösemitteln bzw. die Einstellung eines bestimmten pH-Wertes – was gegebenenfalls unvereinbar mit bestimmten Anwendungen der polyfunktionellen Aziridinverbindungen ist – ist nicht notwendig. Die resultierenden erfindungsgemäßen Zusammensetzungen sind lagerstabil, hellgelb und lassen sich sehr gut verarbeiten. Sie sind gut mit Wasser verdünnbar und weisen eine relativ lange Verarbeitungszeit auf.

Die vorliegende Erfindung wird anhand der folgenden Ausführungsbeispiele näher erläutert.



Ausführungsbeispiele:

Alle Mengenangaben in den Ausführungsbeispielen sind in Gewichtsteilen angegeben.

5 a) Viskosität und Wasserverdünnbarkeit

Die erfindungsgemäßen Formulierungen werden durch Reaktion von Ethylenimin und Trimethylolpropantrisacrylat hergestellt. Dabei wird 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan vor der Synthese der Aziridinverbindung zu dem Ethylenimin gegeben. Erst danach erfolgt die Zugabe des Acrylats.

Die Viskosität der Proben wurden nach Brookfield bei 23 °C gemessen. Die Wasserverdünnbarkeit – Homogenität, Verarbeitbarkeit – wurde mit Schulnoten beurteilt.

15. Folgende Formulierungen wurden hergestellt

A1 (erfindungsgemäß): 90,2 Teile (III), 8,2 Teile N-Methylpyrrolidon (NMP),

1,6 Teile 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan

A2 (erfindungsgemäß): 90,2 Teile (III), 8,2 Teile Diacetonalkohol, 1,6 Teile

1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan

B (Vergleichsbeispiel): 100 Teile (III)

C (Vergleichsbeispiel): 91,8 Teile (III), 8,2 Teile Diacetonalkohol

D (Vergleichsbeispiel): 98,4 Teile (III), 1,6 Teile 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan

E (Stand der Technik): 99,0 Teile (III), 1,0 Teile Tetramethylethylendiamin (TMEDA)

mit

10

20

25

Trimethylolpropantris-(beta-aziridino)-propionat

Lagerzeit	4 Wochen	8 Wochen	12 Wochen
Probe	Viskosität [mPa·s]/ Wasserverdünnbarkeit	Viskosität [mPa·s]/ Wasserverdünnbarkeit	Viskosität [mPa·s]/ Wasserverdünnbarkeit
A1, RT	190 / 1	210/1	260 / 1
A1, 50 °C	320 / 1	420 / 1	500 / 2
A2, RT	260 / 1	270 / 1	270 / 1
A2, 50 °C	300 / 1	300 / 1	300 / 1
B, RT	580/3	n.m.	n.m.
B, 50 °C	1950 / 5	n.m.	n.m.
C, RT	320 / 1	510/2	610/3
C, 50 °C	1360 / 4	n.m.	n.m.
D, RT	530/3	590 / 3	650/3
D, 50 °C	1020 / 4	1450 / 4	1620 / 4
E, RT	410/3	440/3	440 / 3
R, 50°C	800 / 4	1480 / 4	n.m.

-8-

n.m.: nicht messbar (Probe verdickt)

Die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen weisen eine größere Lagerstabilität, eine geringere Viskosität und bessere Wasserverdünnbarkeit auf.

b) Vergilbungsneigung

5

10

Polyfunktionelle Aziridinverbindungen werden als Komponenten in Formulierungen eingesetzt, die in der Lederbehandlung bzw. -veredelung verwendet werden. Eine unerwünschte Wirkung der Aziridinhärter ist die stärkere Vergilbung der behandelten Leder. Die neue Formulierung mit 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan zeigt gegenüber dem Stand der Technik eine deutlich geringere Vergilbungsneigung.

Zur Bestimmung der Vergilbungsneigung wurde zunächst eine standardisierte Oberfläche (weiß grundierte Alufolie) hergestellt und diese dann mit einer typischen Oberflächenveredelungs-Rezeptur (Ansatz Top) behandelt. Nach definierter Lagerung wird die Vergilbung gemessen.



Ansatz für die Grundierung der Alufolie:

Astacin Finish PF

400 T1

Leptonweiß N

100 Tl

VE-Wasser

200 Tl,

5 spritzen bis zur Deckung (15g/DIN A4), dann trocknen bei 80°C.

Ansatz der Lederbehandlungsformulierungen (Ansatz Top):

	1	2	3
	500	500	500
VE-Wasser	460	450	450
Verdicker 6	40	40.	40
Probe E		· 10	
(Stand der Technik)			
Probe A2 (erfindungsge- mäß)			10

Verdicker 6 = handelsüblicher Polyurethan-Assoziativ-Verdicker, beispielsweise:

50: 50-Mischung aus Collacral® PU85 und Solvenon® DPM. 10

Auftragen auf weiß grundierter Alufolie

Auftragsmenge: $20 \text{ g/Qfs} = 20 \text{ g/m}^2$

Tests: Wärmebelagerung und Vergilbungsmenge mit BCS-Win Programm 15

Grundlage für die Messung ist das Cielab-Farbmetriksystem, welches in der DIN 5033 (Blatt 1-9) beschrieben ist. Die Messung erfolgt insbesondere zur "Farbmetrischen Bestimmung von Farbabständen bei Körperfarben nach der CIELab-Formel" gemäß DIN 6174

mit 20

dE = Gesamtfarbabstand und

db = Farbabstand in Richtung der Gelbachse.

- 10 -

		· 1	2	3
4h, 140 °C	dΕ	0,42	0,42	0,24
	db	-0,09	0,34	0,1
6d, 100°C	dΕ	0,31	1,7	0,72
	db	0,11	1,58	0,66

Mit der erfindungsgemäßen Formulierung A2 kann die Wärmevergilbung (dE Gesamtfarbveränderung, db Gelbanteil nach CIELab) auf weniger als halb so große Werte wie bei Formulierungen des Standes der Technik verringert werden.

c) Vernetzerwirkung

Zur Bestimmung der Vernetzerwirkung wurden übliche Bindermischungen zur Lederbehandlung mit den normalen Mengen Härter versetzt, Lederstücke zugerichtet und bezüglich Härtung, speziell Nassreibechtheit, geprüft:

Zurichtung auf ungefärbtes Rindboxleder

Ansätze

5

10

15

Versuchsnummer	1a	1b	
Wasser	. 400	400	7
Probe E (Stand der Technik)	6		7
Probe A1 (erfindungsgemäß)		6	7
Lepton Schwarz N	100	100	Anm.: Pigmentpräparation aus Ruß gemäß DE 41 42 240
Corial Mikrobinder AM	300	300	Anm.: Acrylatbinder gemäß DE 33 44

Wasser und die "Probe" wurden jeweils vorgemischt und zu einer Mischung aus Mikrobinder AM und Lepton Schwarz geben, dann erfolgten zwei Kreuz nass spritzen (Auftrag mit Spritzpistole, entspricht viermaligem Auftrag (zweimal von oben nach unten und zweimal von links nach rechts)) (ca.15g/DIN A4), dann ein Trocknen im Trockenkanal 3X. Anschließend wurden die Proben bei 70 °C / 50 bar für 3 Sekunden gebügelt. Anschließend erfolgte ein zweiter Spritzauftrag mit anschließendem Trocknen (ohne Bügeln).

5 Die Proben wurden bei Zimmertemperatur 2h gelagert und dann sofort bezüglich Nassreibechtheit untersucht (Grenzwert = 60 Reibtouren ohne Beschädigung)

Nassreibechtheit 60x Beschä-	0	0
digung		

Bewertung/Beschädigung: 0 = keine, g = gering, d = deutlich, s = stark, ss = sehr stark

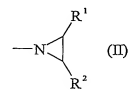
Mit der erfindungsgemäßen Formulierung A1 wird die gleiche anwendungstechnische
Wirkung erzielt, wie beim Stand der Technik (trotz höherem Stabilisatorgehalt). Der erhöhte Stabilisatorgehalt führt nicht zu einer verminderten oder verzögerten Wirkung.

Patentansprüche

- 12 -

5

- 1. Zusammensetzung, enthaltend mindestens eine polyfunktionelle Aziridinverbindung und 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan.
- 2. Zusammensetzung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die polyfunktionelle Aziridinverbindung mindestens zwei Struktureinheiten der allgemeinen Formel (II) enthält,



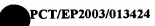
in der R¹ und R², unabhängig voneinander, jeweils ein Wasserstoffatom oder einen gegebenenfalls funktionalisierten Alkyl-, Alkenyl-, Aryl- oder Aralkylrest bedeuten.

15

- 3. Zusammensetzung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Zusammensetzung zusätzlich ein polares, nicht reaktives Lösemittel umfasst.
- 4. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass der Gehalt an 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan 0,1 bis 10 Gew.-%, jeweils bezogen auf die Zusammensetzung, beträgt und/oder der Gehalt an Lösemittel 1 bis 50 Gew.-%, jeweils bezogen auf die Zusammensetzung, beträgt.
- Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass
 die polyfunktionelle Aziridinverbindung ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend
 aus den Michael-Additionsprodukten von gegebenenfalls substituiertem Ethylenimin
 an α,β-ungesättigte Carbonsäureester mehrwertiger Alkohole und den Additionsprodukten von gegebenenfalls substituiertem Ethylenimin an Polyisocyanaten.

10

25



- 6. Verfahren zur Herstellung einer Zusammensetzung nach den Ansprüchen 1 bis 5, gekennzeichnet durch die folgenden Verfahrensschritte:
- 5 (a) Bereitstellung einer Mischung aus gegebenenfalls substituiertem Ethylenimin und 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan;
 - (b) Zugabe mindestens eines mit α,β-ungesättigten Carbonsäuren veresterten mehrwertigen Alkohols und/oder mindestens eines Polyisocyanates.
 - 7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass der Alkohol ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Trimethylolpropan, Neopentylglykol, Glycerin, Pentaerythrit, 4,4'-Isopropylidendiphenol und 4,4'-Methylendiphenol.
- 8. Verfahren nach Anspruch 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, dass die α,β-ungesättigte Carbonsäure ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Acryl- und Methacrylsäure, Crotonsäure und Zimtsäure.
- 9. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass das Polyisocyanat ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Hexamethylendiisocyanat, 4,4'-Methylen-bis-(phenylisocyanat) und 1,3,5-Tris(ω-hexamethylenisocyanato)-biuret.
 - 10. Zusammensetzung, erhältlich durch das Verfahren nach einem der Ansprüche 6 bis 9.
 - 11. Verwendung der Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 5 oder 10 als Härterkomponente für Formulierungen im Bereich der Lederbehandlung, der Beschichtungen, des Textildrucks und der Lacke.
- 30 12. Verwendung von 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan zur Stabilisierung von aziridinhaltigen Verbindungen und Zusammensetzungen.
- Lederbehandlungsmittel, Beschichtungsmittel, Textildruckmittel oder Lacke, enthaltend eine Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 5 oder 10 als Härter komponente.



Intermonal Application No
PCT/EP 03/13424

		101/11	00/ 10121
A. CLASSIF IPC 7	CO7D203/08 C07D487/08		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national class	fication and IPC	
B. FIELDS S			
Minimum doo IPC 7	cumentation searched (classification system followed by classific $C07D$	ation symbols)	
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the extent th	at such documents are included in the field	ds searched
Electronic da	ata base consulted during the International search (name of data	base and, where practical, search terms	used)
EPO-Ini	ternal, CHEM ABS Data, WPI Data, F	AJ	
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
X	DATABASE CA 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COI OHIO, US; 3 June 1985 (1985-06- NIPPON POLYURETHANE INDUSTRY: polyisocyanurate heat-resistant Database accession no. 102:1859 XP002274798 abstract & JP 59 221321 A (NIPPON POLYU- INDUSTRY CO. LTD, JAPAN) 12 December 1984 (1984-12-12) & EP 0 469 459 A (TEIJIN LIMIT 5 February 1992 (1992-02-05) page 2, line 54 -page 3, line page 6, line 45 - line 47 page 8, line 3 - line 5 page 9, line 48 - line 51	-03) 'Molding of ; resins" 272 RETHANE ED, JAPAN)	1-13
X Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are	listed in annex.
A docum	ategories of cited documents: nent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	"T" later document published after th or priority date and not in confile cited to understand the principle invention	ct with the application but e or theory underlying the
filing "L" docum which citatio	r document but published on or after the International date sent which may throw doubts on priority claim(s) or his cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	 "X" document of particular relevance cannot be considered novel or involve an inventive step when "Y" document of particular relevance cannot be considered to involve document is combined with one ments, such combination being 	cannot be considered to the document is taken alone s; the claimed invention a an inventive step when the s or more other such docu-
P docum	nent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	in the art. *&* document member of the same	patent family
	e actual completion of the international search	Date of mailing of the internation 03/05/2004	nal search report
	13 April 2004	Authorized officer	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Hanisch, I	



Intermonal Application No
PCT/EP 03/13424

		PCI/EF 03/13424
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Delegant to stell the
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	DATABASE CA 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; 26 July 1982 (1982-07-26) MITSUBISHI PAPER MILLS LTD, JAPAN: "Hardening of gelatins during preparation of silver halide photographic materials by simultaneous coating method" Database accession no. 97:31223 XP002274799 abstract & JP 51 009434 A (MITSUBISHI PAPER MILLS	1-13
X	LTD, JAPAN) 26 January 1976 (1976-01-26) US 4 025 503 A (MIKSOVSKY FELIX ET AL) 24 May 1977 (1977-05-24) column 2, line 10 -column 3, line 30; claim 1; example 2	1,2
P,X	US 2003/208033 A1 (DANIELMEIER KARSTEN ET AL) 6 November 2003 (2003-11-06) paragraph '0002! paragraph '0023! paragraph '0023! paragraph '0035!; claims 8-12; examples	1-13



inte onal Application No PCT/EP 03/13424

Information on patent family members

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
JP 59221321	Α	12-12-1984	JP JP	1652035 C 3014048 B	30-03-1992 25-02-1991
JP 51009434	A	26-01-1976	JP JP	1171019 C 56054623 B	17-10-1983 26-12-1981
US 4025503	Α	24-05-1977	DE JP	2334656 A1 50040557 A	30-01-1975 14-04-1975
US 2003208033	A1	06-11-2003	CA	2427046 A1	03-11-2003





	TO THE DUNCE CONTAINS		
A. KLASSIF IPK 7	TZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07D203/08 C07D487/08		
Nach der Inte	ernationalen Patentklassifikation (iPK) oder nach der nationalen Klassi	likation und der IPK	
	CHIERTE GEBIETE		
	er Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)	
IPK 7			
Recherchiert	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	eit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Nai	me der Datenbank und evtl. verwendete S	auchbegriffe)
	ternal, CHEM ABS Data, WPI Data, PAJ		
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
X	DATABASE CA 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUME OHIO, US; 3. Juni 1985 (1985-06-03 NIPPON POLYURETHANE INDUSTRY: "More polyisocyanurate heat-resistant re Database accession no. 102:185972 XP002274798 Zusammenfassung & JP 59 221321 A (NIPPON POLYURETHINDUSTRY CO. LTD, JAPAN) 12. Dezember 1984 (1984-12-12) & EP 0 469 459 A (TEIJIN LIMITED, 5. Februar 1992 (1992-02-05) Seite 2, Zeile 54 -Seite 3, Zeile Seite 6, Zeile 45 - Zeile 47 Seite 8, Zeile 3 - Zeile 5 Seite 9, Zeile 48 - Zeile 51	B) Iding of esins" HANE JAPAN)	1-13
	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	Siehe Anhang Patentfamille	
° Besonder	nehmen re Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :	T' Spätere Veröffentlichung, die nach der oder dem Prioritätsdalum veröffentlich	n internationalen Anmeldedatum It worden ist und mit der
aber	nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht kollidiert, sondern ni Erfindung zugrundellegenden Prinzips	ır zum verstandnıs des der
Anme		Theorie angegeben ist X Veröffentlichung von besonderer Bede	utung; die beanspruchte Erfindung
i schei	entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- inen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	kann alleln aufgrund dieser Veröffentl erfinderischer Tätigkeit beruhend betr	achtet werden
i ander	ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	"Y" Veröffentlichung von besonderer Bede kann nicht als auf erfindertscher Tätig	utung; die beanspruchte Erfindung
ausge	eführt)	werden, wenn die Veroifentiichung m	t einer oder menreren anderen
eine l "P" Veröffe	entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	Veröffentlichungen dieser Kategorie i diese Verbindung für einen Fachman "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselbe	n naheliegend ist
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen R	echerchenberichts
1	13. April 2004	03/05/2004	
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
1	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk		
i	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Hanisch, I	





		PCT/EP 03	/13424
C.(Fortsetz	ING) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowell erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	DATABASE CA 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; 26. Juli 1982 (1982-07-26) MITSUBISHI PAPER MILLS LTD, JAPAN: "Hardening of gelatins during preparation of silver halide photographic materials by simultaneous coating method" Database accession no. 97:31223 XP002274799 Zusammenfassung & JP 51 009434 A (MITSUBISHI PAPER MILLS LTD, JAPAN) 26. Januar 1976 (1976-01-26)		1-13
Х	US 4 025 503 A (MIKSOVSKY FELIX ET AL) 24. Mai 1977 (1977-05-24) Spalte 2, Zeile 10 -Spalte 3, Zeile 30; Anspruch 1; Beispiel 2		1,2
P,X	US 2003/208033 A1 (DANIELMEIER KARSTEN ET AL) 6. November 2003 (2003-11-06) Absatz '0002! Absatz '0020! Absatz '0023! Absatz '0035!; Ansprüche 8-12; Beispiele		1-13

lm Re angeführ	echerchenbericht tes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
JP	59221321	Α	12-12-1984	JP JP	1652035 3014048		30-03-1992 25-02-1991
JP	51009434	A	26-01-1976	JP JP	1171019 56054623		17-10-1983 26-12-1981
US	4025503	Α	24-05-1977	DE JP	2334656 50040557		30-01-1975 14-04-1975
US	2003208033	A1	06-11-2003	CA	2427046	A1	03-11-2003